



San Salvador, 23 de julio de 2021.

ACLARACIÓN No. 1

El Ministerio de Salud, a través de la Unidad de Adquisiciones y Contrataciones Institucional (UACI) de conformidad a los artículos 51 de la LACAP y 49 del RELACAP, informa a todas las personas naturales y jurídicas, que obtuvieron las bases de la LICITACIÓN ABIERTA DR-CAFTA LA-ADA-UE-CA No. 22/2021 DENOMINADA: "ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE BIOLOGÍA MOLECULAR (PCR) PARA ITS C. TRACHOMATIS, N. GONORRHOEAE, VIRUS DEL HERPES Y PAPILOMA HUMANO GENOTIPOS 16 Y 18, CARGA VIRAL PARA HEPATITIS B Y C" CON FUENTE DE FINANCIAMIENTO: DONACIONES - PROYECTO FONDO GLOBAL COMPONENTE VIH/SIDA/SSF/NMF F2, que producto de consultas efectuadas por participantes que obtuvieron las bases, se detalla a continuación la aclaración resultante:

PREGUNTA 1:

Conforme a lo mencionado en el literal S Plazo y lugar de entrega, se hará con base al siguiente cuadro:

ITEM	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	1° ENTREGA	2° ENTREGA	3° ENTREGA
1	30106147	PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN DE CARGA VIRAL DEL VIRUS DE HEPATITIS B.	45 días calendario, posterior a la distribución de Contrato 13% de la cantidad 300 pruebas	44 días calendario, a partir de la 1° Entrega 13% de la cantidad 300 pruebas	41 días calendario, a partir de la 2° Entrega 74% de la cantidad 1758 pruebas
2	30106149	PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN DE CARGA VIRAL DEL VIRUS DE HEPATITIS C.	45 días calendario, posterior a la distribución de Contrato 13% de la cantidad 300 pruebas	44 días calendario, a partir de la 1° Entrega 13% de la cantidad 300 pruebas	41 días calendario, a partir de la 2° Entrega 74% de la cantidad 1758 pruebas
3	30106383	PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DE CHLAMYDIA TRACHOMATIS, POR MÉTODO BIOLOGIA MOLECULAR. PRUEBAS.	45 días calendario, posterior a la distribución de Contrato 13% de la cantidad 200 pruebas	44 días calendario, a partir de la 1° Entrega 13% de la cantidad 200 pruebas	41 días calendario, a partir de la 2° Entrega 74% de la cantidad 450 pruebas
4	30106397	PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DEL HERPES VIRUS, POR MÉTODO BIOLOGÍA MOLECULAR, PRUEBAS.	45 días calendario, posterior a la distribución de Contrato 13% de la cantidad 200 pruebas	44 días calendario, a partir de la 1° Entrega 13% de la cantidad 200 pruebas	41 días calendario, a partir de la 2° Entrega 74% de la cantidad 1300 pruebas
5	30106593	PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DE NEISSERIA GONORRHOEAE, POR MÉTODO BIOLOGÍA MOLECULAR. PRUEBAS.	45 días calendario, posterior a la distribución de Contrato 13% de la cantidad 200 pruebas	44 días calendario, a partir de la 1° Entrega 13% de la cantidad 200 pruebas	41 días calendario, a partir de la 2° Entrega 74% de la cantidad 450 pruebas



ITEM	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	1° ENTREGA	2° ENTREGA	3° ENTREGA
6	30106689	PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DEL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO, MÉTODO BIOLÓGICA MOLECULAR. PRUEBAS.	45 días calendario, posterior a la distribución de Contrato 13% de la cantidad 200 pruebas	44 días calendario, a partir de la 1° Entrega 13% de la cantidad 200 pruebas	41 días calendario, a partir de la 2° Entrega 74% de la cantidad 1300 pruebas

Considerando además lo contenido en el AMEXO 1. ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS TECNICOS.

INSTITUCIONES	PROMEDIO SEMANAL DE PRUEBAS
1. Sección de VIH. Laboratorio Nacional de Vigilancia en Salud Pública	150 por cada agente
2. Laboratorio Clínico Hospital San Juan de Dios de Santa Ana	100 por cada agente
3. Laboratorio Clínico Hospital San Juan de Dios de San Miguel	100 por cada agente
4. Laboratorio Clínico Hospital Nacional San Rafael	50 por cada agente
5. Laboratorio Clínico Hospital Nacional San Bartolo	50 por cada agente
6. Laboratorio Clínico Hospital de Zacatecoluca	50 por cada agente

Se solicita conocer lo siguiente: aclarar cómo se hará la distribución de los reactivos por lugar para cada entrega, considerando que por ejemplo para el primer ítem solicitan 300 pruebas para la primera entrega, pero son 6 lugares, siendo que las presentaciones van desde 96 hasta 100 test por kit.

RESPUESTA 1:

El lugar de entrega de las Pruebas se realizará de acuerdo a lo establecido en la Parte I, Literal S.2 Lugar de Entrega, de la Base de Licitación, la unidad de medida solicitada es PRUEBA, independientemente de la presentación ofertada. En la primera entrega se solicitan menos pruebas que en la segunda y tercera porque no se implementa en todos los laboratorios simultáneamente el procesamiento de pruebas, pues hay que realizar entrenamientos, capacitación, configuración de equipos, por lo cual no todos los hospitales incluidos recibirán asignación de la 1era entrega.

PREGUNTA 2:

Conforme a lo mencionado en ANEXO No.1 referido a: ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS TECNICOS. Específicamente en lo contenido en el detalle de capacidad de la plataforma a instalar:

INSTITUCIONES	PROMEDIO SEMANAL DE PRUEBAS
1. Sección de VIH. Laboratorio Nacional de Vigilancia en Salud Pública	150 por cada agente
2. Laboratorio Clínico Hospital San Juan de Dios de Santa Ana	100 por cada agente
3. Laboratorio Clínico Hospital San Juan de Dios de San Miguel	100 por cada agente
4. Laboratorio Clínico Hospital Nacional San Rafael	50 por cada agente
5. Laboratorio Clínico Hospital Nacional San Bartolo	50 por cada agente
6. Laboratorio Clínico Hospital de Zacatecoluca	50 por cada agente



Se solicita aclarar: ¿Cuál es la cantidad Total real de pruebas a procesar por cada lugar para cada código el período contractual? De tal forma que se puedan estimar cantidades necesarias de los consumibles y reactivos a contemplar como parte de los costos.

RESPUESTA 2:

Tal como se establece en el Anexo No. 1 de la Base de Licitación en la página 57 en el primer párrafo: "Tanto reactivos como consumibles deberán entregarse de forma simultánea en equivalencia al número de pruebas contratadas por entrega".

Además, cabe recalcar que para el MINSAL esta es una nueva demanda, el número total de pruebas solicitadas se detalla en la siguiente tabla, en Unidad de Medida: PRUEBA, independientemente de la presentación en que se reciba oferta.

CODIGO Y DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	1era Entrega 45 días	2da Entrega 90 días	3era Entrega 140 días	Total
30106147 PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN DE CARGA VIRAL DEL VIRUS DE HEPATITIS B. UNIDAD DE MEDIDA PRUEBA.	300	300	1758	2,358
30106149 PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN DE CARGA VIRAL DEL VIRUS DE HEPATITIS C. UNIDAD DE MEDIDA PRUEBA.	300	300	1758	2,358
30106383 PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DE <i>Chlamydia trachomatis</i> , POR MÉTODO BIOLOGÍA MOLECULAR, PRUEBAS.	200	200	450	850
30106593 PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DE <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , POR MÉTODO BIOLOGÍA MOLECULAR, PRUEBAS.	200	200	450	850
30106689 PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DEL <i>Virus del Papiloma Humano</i> , MÉTODO BIOLOGÍA MOLECULAR, PRUEBAS.	200	200	1300	1700
30106397 PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DEL <i>Herpes Virus</i> , POR MÉTODO BIOLOGÍA MOLECULAR, PRUEBAS.	200	200	1300	1700

PREGUNTA 3:

Conforme a lo mencionado en el Anexo No. 1 referido a: ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS TÉCNICOS. Específicamente en lo contenido en el detalle de CARACTERÍSTICAS, solicita:

- 1. PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN DE CARGA VIRAL DEL VIRUS DE HEPATITIS B y C.,** metodología en tiempo real con sistema de extracción de ácidos nucleicos de no más de un paso manual.



2. DETECCIÓN CUALITATIVA DIRECTA DE DNA PARA A TRAVES DE REACCIÓN EN CADENA DE LA POLIMERASA PARA LA DETECCIÓN de: C. trachomatis y N. gonorrhoeae, Virus del Herpes Papiloma Humano genotipos 16 y 18.

Se solicita aclarar: ¿Es posible ofrecer reactivos de diferentes casas comerciales siempre que sean compatibles en su uso con los equipos ofertados?

RESPUESTA 3:

Se aclara que debe apegarse a lo descrito en el Anexo No. 1 de la Base de Licitación, en lo relacionado a Características y Equipos e Instalación y duración del plazo contractual.

PREGUNTA 4:

Conforme a lo mencionado en el Anexo No. 1 referido a: ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS TÉCNICOS. Específicamente en lo contenido en el detalle de CARACTERISTICAS, solicita:

- 1. PRUEBA PARA LA DETERMINACIÓN DE CARGA VIRAL DEL VIRUS DE HEPATITIS B y C.** Metodología en tiempo real con sistema de extracción de ácidos nucleicos de no más de un paso manual.
- 2. DETECCIÓN CUALITATIVA DIRECTA DE DNA PARA A TRAVES DE REACCION EN CADENA DE LA POLIMERASA PARA LA DETECCION de: C. trachomatis y N. gonorrhoeae, Virus del Herpes Papiloma Humano genotipos 16 y 18.**

Se solicita aclarar: ¿Es posible ofrecer tecnologías de procesamiento por biología molecular diferente a la PCR convencional, que cumplan con el objetivo de detección de los patógenos solicitados por Biología Molecular?

RESPUESTA 4:

Debe apegarse a lo establecido en la Parte II Literal AA donde aparecen las descripciones solicitadas para cada ítem, en la misma se establece que se solicitan pruebas que cumplan con el objetivo de detección de los patógenos solicitados por biología molecular.

PREGUNTA 5:

Conforme a lo mencionado en el Anexo No. 1 referido a: ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS TÉCNICOS de controles de calidad externo. La empresa debe incluir 2 o más controles de calidad externos o de tercera opinión por agente contratado, para evaluación del desempeño con todos los requerimientos para el envío....



Se solicita aclarar: ¿Es requerida la participación en el programa de control interno por cada código para los seis lugares a procesar?. Dado que esto incluye en costo final, debido a la necesidad de inscripción de programas de control para 6 lugares diferentes.

RESPUESTA 5:

Tal como se establece en el Anexo No. 1 de la Base de Licitación específicamente en la página 57: La empresa debe incluir 2 o 3 controles de calidad externos o de tercera opinión por agente contratado, para evaluación del desempeño con todos los requerimientos para el envío, conservación, almacenamiento, ingreso de resultados, el costo de los paneles de control, retiro de aduana y entrega de puerta a puerta, es responsabilidad de la empresa.

Por lo que NO se requiere participación en programas de control interno.

PREGUNTA 6:

Conforme a lo mencionado en Parte 2 ASPECTOS LOGISTICOS Y TÉCNICOS DE LA OFERTA. En el numeral A. CANTIDAD Y DESCRIPCIÓN DEL SUMINISTRO. Específicamente en lo referente a renglón 3 y 5.

ITEM	CODIGO	DESCRIPCIÓN
3	30106383	PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DE <i>Chlamydia trachomatis</i> , POR MÉTODO BIOLÓGIA MOLECULAR, PRUEBAS.
5	30106593	PRUEBA PARA DETERMINACIÓN DE <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , POR MÉTODO BIOLÓGIA MOLECULAR, PRUEBAS.

Se solicita aclarar: Si existe la alternativa que un reactivo multiplex que es capaz de ofrecer los resultados para estos dos parámetros en el mismo kit, ¿Se podrá entregar un solo kit para entregar la cantidad total de ambos patógenos? Siempre considerando que se compromete a cumplir el total de procesamiento de las pruebas contratadas, obedeciendo a lo que expresamente se solicita. El MINSAL SOLAMENTE ADQUIERE PRUEBAS EFECTIVAS. Dado que esto influye en el costo final, debido a la necesidad de entregar en duplicado reactivos que no se utilizarían.

RESPUESTA 6:

Deberá apegarse a lo descrito en la Base de Licitación, así como también a lo descrito en la Parte II literal AA específicamente en el cuadro que aparece en la página 48, en el que aparece la descripción del suministro en adquisición, según Listado Oficial de Insumos se presentan dos códigos diferentes para cada agente de los ítems 3 y 5, por lo que el MINSAL se reserva el derecho de adquirir pruebas efectivas y el uso de las mismas.



MINISTERIO
DE SALUD

PREGUNTA 7:

Conforme a lo mencionado en el literal Y2 contenido de las Oferta Técnica-Económica (Sobre C). Específicamente en lo expresado en el literal e) " No se Aceptación Ofertas Alternativas"

Se solicita: Modificar este apartado en función de poder ofrecer al MINSAL las mejores opciones disponibles en el mercado de tal forma que exista una mejor decisión en base a la disponibilidad de marcas en el mercado.

RESPUESTA 7:

Deberá apegarse a lo descrito en la Base de Licitación en la Parte I Literal Y.4 Contenido de la Oferta Tecnica-Economica (Sobre "C") subliteral e) No se aceptarán ofertas Alternativas.

Lic. Herberth Alexis Portillo Monte
Jefe UACI

